COLOR SENSOR

Patent number:

JP63300576

Publication date:

1988-12-07

Inventor:

KURATA TETSUYUKI; TSUNODA MAKOTO; HIZUKA

YUJI; ANDO TORAHIKO

Applicant:

MITSUBISHI ELECTRIC CORP

Classification:

- international:

G01J3/02; G01J3/50; H01L27/14; H01L31/02;

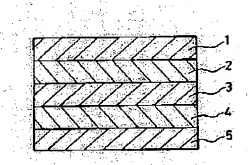
H01L31/10

- european:

Application number: JP19870137188 19870529 Priority number(s): JP19870137188 19870529

Abstract of JP63300576

PURPOSE: To simplify the manufacture of a color sensor and to improve the stability of the operation by inserting first, second organic colorant layers containing specific skeleton between light transmissible first and second conductive materials and further a light transmissible third conductive material between the first and second organic colorant layers. CONSTITUTION: A first organic colorant layer 2 inserted between first and second conductive materials 1 and 5 contains at least tetra (4-pyridyl) porphyrin skeleton. A second organic colorant layer 4 contains at least phthalocyanine skeleton. Further, the working functions of the materials 1, 5 are larger than that of a transmissible third conductive material 3 inserted between first and second organic colorant layers 2 and 4. The first and second layers respectively have light absorption peaks at short and long wavelength sides, and further have N-and Ptype semiconductor properties. Both have highly efficient photoelectric converting function, and an anisotropic junction is formed at the side in which the lights of the colorant layers are incident. A bias can be eliminated, and substantially all visible light wavelength bands can be identified.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-300576

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和63年(1988)12月7日

H 01 L 31/10 G 01 J 3/02 3/50 D-7733-5F S-8707-2G

8707-2G※審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

匈発明の名称 カラーセンサ

②特 願 昭62-137188

愛出 願 昭62(1987)5月29日

⑫発 明 者 蔵 田 哲 之 兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社 材料研究所内

⑫発 明 者 角 田 誠 兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社

材料研究所内

砂発 明 者 肥 塚 裕 至 兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社 材料研究所内

⑫発 明 者 安 藤 虎 彦 兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社 材料研究所内

⑪出 願 人 三菱電機株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目2番3号

砂代理人 弁理士 早瀬 憲一 最終頁に続く

明 細 書

1. 発明の名称

カラーセンサ

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも一方が透光性を有する第1.第 2の蒸電材料の間に第1および第2の有機色素層 が挿入され、さらに該第1.第2の有機色素層の 間に透光性を有する第3の速電材料が挿入されて なるカラーセンサであって、

上記第1の有機色素層が少なくともテトラ(4. - ピリジル)ポルフィリン骨格を含み、第2の有機色素層が少なくともフタロシアニン骨格を含み、

上記第1ないし第3の導電材料は上記各有機色 素層の光が入射する側の面とは異方接合を形成し、 該光入射面の反対側の面とは等方接合を形成する ような仕事関数を有するものであることを特徴と するカラーセンサ。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

この発明はカラーセンサに関し、特に、光の波

長に対する感度の異なる2つのフォトダイオードを作り、それぞれのフォトダイオードの光出力電流を電気回路を用いて信号処理することにより光の波長に対応する出力を得ることのできるカラーセンサに関するものである。

〔従来の技術〕

従来、このようなカラーセンサとしては、例えば半導体を第10図のように配したものがあげられている(鈴木忠二;エレクトロニクス、昭和57年2月号,181-184頁)。

第10図はこの半球体カラーセンサを示す構造図(a)、および等価回路図(b)である。このセンサでは、p型がリコン基板54の上にn型間55. およびらにp型間56を作り、電極51. 52. および53を設けている。まず、短波長光は上部のpn接合で吸収され、(b)に示すフォトダイオードPDェの光電流となる。この結果、(b)に示すような接続として2つのフォトダイオード短絡電流 1.sc. . 1.sc が

得られ、この比Ⅰisc /lisc の値が入射光の波 長に対応する。また、ここに用いられるp型また はn型半球体としては、単結晶シリコン、アモル ファスシリコン、CdS、PbSなどの無機の半 球体が用いられていた。

一方、有機半退体材料を用いたカラーセンサも 提案されている(K. クドウおよびT. モリイズ ミ (K. Kudo and T. Moriizumi); アプライド フ ィジクス レターズ、第39巻(8) (Appl. Phys. Lett.. 39, (8)) 609頁(1981))。これは、IT 〇基板上に酸化亜鉛膜を設け、その上にメロシア ニン色素およびローダミンBの有機膜を設け、さ らにアルミニウム電極を設けてなるものであり、 アルミニウム電極に対して+0.45 V の電圧を印加 したときに素子に流れる電流が照射光の波長に依 存するというものである。

しかしながら、上記した従来のカラーセンサはいずれも欠点を有している。まず、前者では材料に無機の半導体を用いているため、光の吸収波長域がプロードであり、センサにフィルタを用いね

(発明が解決しようとする問題点)

従来のカラーセンサは以上のように構成されているので、無機材料を用いる場合には製造工程が複雑で高価となり、また有機材料を用いる場合には動作の安定性、全可視光識別という点で不十分であるなどの問題点があった。

この発明は上記のような問題点を解消するため

になされたもので、製造工程が簡単でしかも動作 安定性に優れ、全可視光に対し広い被長域に感度 を有するカラーセンサを得ることを目的とする。 (問題点を解決するための手段)

(作用)

この発明においては、光電変換材料にそれぞれ テトラ (4 - ピリジル) ポルフィリン, フタロシ アニンを含む 2 つの有機色素層を用いることによ り、各有機色素層がそれぞれ短波長側, 最波長側 に光吸収ピークを持ち、しかも n型、p型半導体的性質を有することから、さらにいずれも高効率の光電変換機能を有し、この各有機色素層のp型か n型かの特性と各導電材料の仕事関数の大小とをうまく組合せて各有機色素層の光が入射する側に異方接合を形成することにより、パイアス不用となり動作安定性が向上し、450~600 nmのほぼ全可視光波長域にわたり識別が可能となる。(実施例)

以下、本発明の一実施例を図について説明する。 第1図は本発明の一実施例によるカラーセンサ の素子断面図であり、図において、1は第1の導 電材料、2は第1の有機色素層、3は第3の遊電 材料、4は第2の有機色素層、5は第2の速電材料である。

この素子では、第1の有機色素層 2 が少なくともテトラ (4 - ピリジル) ポルフィリン骨格を含み、第 2 の有機色素層 4 が少なくともフタロシアニン骨格を含み、しかも第1. 第 2 の導電材料 1,5 の仕事関数は第 3 の導電材料 3 の仕事関数より

大きい。また、第1の有拠色素層2が少なくとも フタロシアニン骨格を含む場合には、第2の有機 色素層4は少なくともテトラ(4-ピリジル)ポ ルフィリン骨格を含み、しかも第1、第2の導電 材料1.5の仕事関数は第3の選電材料3の仕事 関数より小さい.

さらに詳しく説明すると、本実施例で用いるテ トラ(4-ピリジル)ポルフィリンは、可視光短

またフタロシアニンは、テトラ (4-ピリジル) ポルフィリンとは逆に可視光長波長域(550~

波長域 (400~440nm) に光吸収ピークを 有し、n型半導体的性質(4-ピリジル基存在の 効果による)を示し、しかも高効率の光電変換特 性を示す色素であり、例えば5,10,15,20-テトラ (4-ピリジル) ポルフィリンや、5,10.15,20-テトラ (4-ピリジル) ポルフィリンのFe. C o, Ni, Zn, Cu, Mgなどの金属錯体が単 独あるいは混合、もしくは高分子マトリックス中 に化学的あるいは物理的手法でトラップして用い られる.

にしなければならない。この条件を満足する第1、 第2の導電材料としては、例えばAu、Cr、P t. N·i. Tlなどの金属や、アクセプタをドー プレた導電性高分子例えばポリアセチレン、ポリ ピロール、ポリチオフェンなどの中から単独にあ るいは組合せて用いられ、第3の導電材料として は、Al, Inなどの金属や、SnOz, ITO, ZnOなどの金属酸化物が用いられる。

また、これとは逆に、第1図において、第1の 有機色素層2の方がフタロシアニン骨格を含む場 合には、第1, 第2の導電材料1, 5の仕事関数 が第3の導電材料3の仕事関数より小さく、第1 の導電材料1と第1の有機色素層2. および第3 の導電材料3と第2の有機色素層4がいずれも異 方接合を形成し、第3の導電材料3と第1の有機 色素層 2. および第2の調電材料 5 と第2の有機 色素層 4 がいずれも等方接合を形成するようにし なければならない。この条件を満足する第1. 第 2の導電材料としては、例えばA1. 1nなどの 金属や、SnOz、ITO、ZnOなどの金属酸

700nm) に光吸収ピークを有し、p型半導体 的性質を示し、しかも高効率の光電変換特性を示 す色素であり、例えばメタルフリーのフタロシア ニンや、フタロシアニンのFe. Co, Ni. 2 n. Cu, Mg, Pb, Mn, Agなどの金属錯 体が単独あるいは混合、もしくは高分子マトリッ クス中に化学的あるいは物理的手法でトラップし て用いられる。

また、これらの有機色素層の形成には、通常の キャスト法。スピンコート法。真空蒸着法などー 般に行なわれている方法がそのまま用いられる。

また、第1図において、第1の有機色素層2の 方がテトラ(4-ピリジル)ポルフィリン骨格を 含む場合には、第1、第2の導電材料1、5の仕 事関数が第3の導電材料3の仕事関数より大きく、 第1の導電材料1と第1の有機色素簡2. および 第3の導電材料3と第2の有機色素層4がいずれ も異方接合を形成し、第3の導電材料3と第1の 有機色素層 2、および第2の導電材料 5 と第2の 有機色素層4がいずれも等方接合を形成するよう

化物や、ドナーをドープした薄電性高分子例えば ポリアセチレン, ポリピロール, ポリチオフェン などの中から単独にあるいは組合せて用いられ、 第3の導電材料としては、Au, Cr. Pt. N 1. T1などの金属が用いられる。

なお、第1図において、センサ上の光照射が第 1の導電材料1側から行なわれる場合には第1の 導電材料 1 が、第 2 の導電材料 5 側から行なわれ る場合には第2の導電材料5が、それぞれ透光性 を有するものでなければならないことは言うまで おない。

次に本実施例によるカラーセンサの動作原理を、 第1の有機色素層2の方がテトラ (4-ピリジル) ポルフィリン骨格を含み、光照射が第1の薄電材 料1側から行なわれる場合を例にとって説明する。

第1. 第2の有機色素層2. 4はそれぞれn型, P型であり、その光電変換スペクトルはそれぞれ 波县11.11に極大を持ち、そのスペクトルは お互いに重ならないがそのすそ領域で接している ものとする。この様子を第2図に示す。

このように素子を構成したとき、本紫子は従来 より提案されている有機光電変換案子を直列に配 置したものであることがわかる。すなわち第1. 第3の導電材料1、3と第1の有機色器層2から なる部分は波長人、の光に対して第1の導電材料 1 側に負の光起電力を生ずる。また、第2、第3 の導電材料 5. 3と第2の有機色素層 4からなる 部分は波長 / この光に対して第2の 週間材料 5 個 に正の光起電力を生ずる。このとき、光は第1の 導電材料1側から照射されるが、波長1.の光が 入射したとき第1の有機色素層2はこれを感じる ことなく透過し、ほとんど波光することなく第2 の有機色素層4に到達する。従って、波長1,か らえままで光量一定のもとに連続的に変化する入 射光に対して第3の導電材料3を基準にとった第 1, 第2の導電材料1, 5上に現れる光起電力の 様子は、第3図のようになる (回は第1源電材料 関, (b)は第2導電材料側)。

そこで、第3の導電材料3を接地し、第1の導電材料1および第2の導電材料5からの出力を対

類性、安定性などに優れた特性を示すカラーセンサが可能となった。 なお、上記動作原理において、第1の有機色素 層2の方がフタロシアニン骨格を含む場合も、原 理自身は上記と同様であり、光起電力の出力の極 性が反転するのみである。

数圧縮回路に導き、その後オペアンプ増幅器の

(+) (-) 入力に入力すれば、第4図のような

波長特性を持つ出力が得られ、これによって入射

光の波長をス゚からス゚の範囲で特定することが

この動作原理により、安価な有機材料系である

n型ポルフィリン系色素とp型フタロシアニン系

色素とを用いて、実動作可能でしかも高感度で信

可能となる。

以下、具体例にてさらに詳細に説明する。 具体例 1

第5図に示すように、Cr-Aul5を真空蒸 着(厚さそれぞれ 800 Aと1000 A) した背板ガラス10基板上に、フタロシアニンのNI錯体14 を約1000 Aの厚さで真空蒸着し、その上にスパッ

タリング法でSnO:膜13(面抵抗約 200 Q /□)を形成し、次いで5,10,15,20 - テトラ(4 - ピリジル)ポルフィリンのZn錯体12を約 700 人の厚さで真空蒸彩し、さらにその上にAu11を透過率約70%(at 550nm)になるように真空蒸

具体例2

第6図に示すように、具体例1で用いた基板上に、電解重合法でC10。 ドープしたポリピロール膜26を約3000人の厚さで設け(H. コエツカ(H. Koezuka)等;ジャーナル オブ アプライド フィジックス、第54巻、2511頁(J. Appl Phys.、54,2511(1983))、この上にメタルフリーのフタロシアニン24を約1500人の厚さで透透率約60%(at 550na)になるように真空蒸着し、次いで5,10,15,20ーテトラ(4ーピリジル)コートにスリン22のクロロホルム溶液をスピンコートにより膜厚約1000人で形成し、さらにその上にムリ膜厚約1000人で形成し、さらにそのよう

に真空蒸着して、カラーセンサ 2 を得た。 具体例 3

第7図に示すように、「TO基板10.35 (面抵抗50 Q / □) 上に、ボリ塩化ビニル (P V C) と5.10.15.20 - テトラ (4 - ピリジル) ボルフィリン (重量比で30:70) 3 4 のテトラヒドロフラン溶液をスピンコート法により膜厚約2000 Å で形成し、その上に A u 3 3 を透過率約70% (at 550 nm) になるように真空蒸着し、次いでメタルフリーのフタロシアニン32を約1000 Å の厚さで真空蒸着し、さらに A 1 3 1 を透過率約60% (at 550 nm) になるように真空蒸着して、カラーセンサ3を得た。

以上の具体例 1 ないし 3 で得たカラーセンサ 1 ないし 3 を第 8 図に示すように接続し、センサの上方からそれぞれ光照射を行なった。光照射はタングステンランプを用い、分光器(ニコン社製:モノクロメータ G-250)を通して、波長战400 n m~650 n mで行なった。各センサについて、第 8 図の対数圧縮回路およびオペアンプ

特開昭63-300576(5)

6のゲインを調節したところ、いずれのセンサも 光照射波長域が大体 4 5 0 n m ~ 6 0 0 n m の範 囲では、第 9 図に示すように良好な波長・出力電 圧特性が得られた。

また、カラーセンサ1ないし3をそれぞれシリコーン系樹脂でモールドし、上記特性の経時変化を測定した。いずれのカラーセンサも、少なくとも4ヶ月間はほとんど経時変化は認められなかった。

(発明の効果)

 する2つの光電変換所を構成することができ、バイアス不用で動作安定性などに優れ、450~60 nmのほぼ全可視光波長域にわたり識別が可能なカラーセンサが安価に得られる効果がある。4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例によるカラーセンサの君子防面図、第2図は波長 1... 1 に極大を持つ第1... 第2の有機色素層の光電変換入りたるの子でとより発展では、第3図は各有機色素層には関係を発生の関係を示す図、第4図は本発明の具体例1... 2.3 によるカラーセンサの出力特性を示す図図、第5図、第6図、第7図はそれぞれ本発明の具体例1... 2.3 にようしたカラーセンサの断面図、第10図は本発明の中センサの断面図、第10図は本発明の中センサのの光を表明のの半球体カラーセンサのの半球体カラーセンサのの半球体カラーセンサのである。

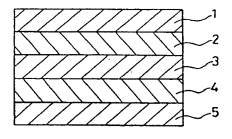
1 ··· 第1 導電材料、2 ··· 第1 有機色素層、3 ··· 第3 導電材料、4 ··· 第2 有機色素層、5 ··· 第2 專

電材料。

なお図中同一符号は同一又は相当部分を示す。

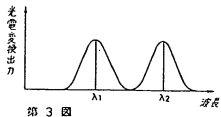
代理人 早湖 憲一

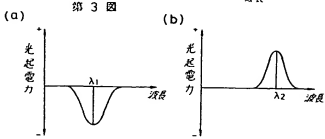
第 1 図



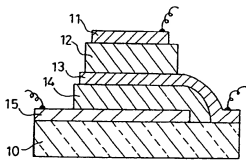
- 1:第1導電材料
- 2:第1有符色素層
- 3:第3導電功料
- 4.第2有榜色素層
- 5.第2導電材料

第 2 図









第4図

光 起電力 入2 次表

10: 膏板カラス

11: Au

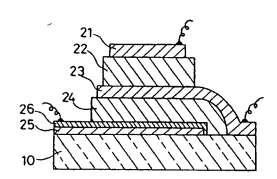
12:5.10.15.20*~テ*メラ(*4~とツジル*) *ホルスリン・*Zn

13: SnO₂

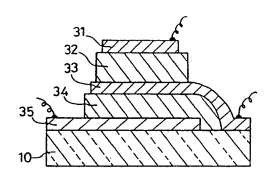
14: フタロシアニン· Ni

15: Cr-Au

第 6 図



第 7 図



21: Au

22: 5.10.15.20*-テ*メラ(4*-とりジル) ホルフィリン*

23: AI

24:メタルフリーフタロシアニン

25: Cr - Au

26:ポッピロール

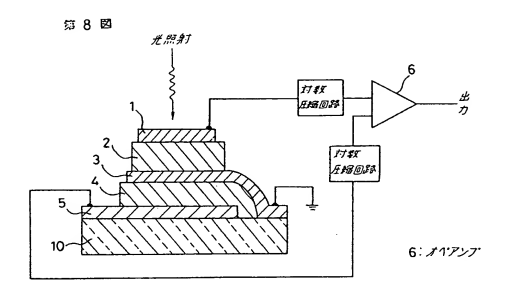
31:AI

32:メタルフソーフタロシアニン

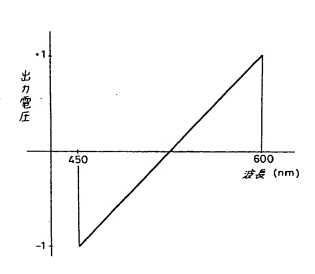
33: Au

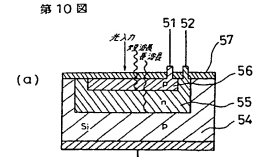
34: PVC/5.10.15,20-テメラ(4-ピツジル) ポルスソソン

35:170



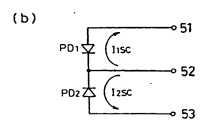






53

51,52,53: 密極 57:/// 跨膜(SiO2)



第1頁の続き

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

H 01 L 27/14

31/02

K-7525-5F A-6851-5F

手統補正藝(自発)

昭和63年 7月ン8日

1. 事件の表示

特 許 庁 長 官 段

特願昭 6 2 - 1 3 7 1 8 8 号

2. 発明の名称

カラーセンサ

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

東京都千代田区丸の内二丁目2番3号

(601) 三菱電機株式会社 名 称

> 代表者 志 岐 守 哉

4. 代理人 郵便番号 532

> 住 所 大阪市淀川区宮原 4 丁目 1 番 4 5 号

> > 新大阪八千代ビル

氏 名

行理士 早 瀬 憲 一 06-391-4128

-374-

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

6. 補正の内容

(1) 明細書第11頁第12行の「滅光」を「減 光」に訂正する。

> 以 Ł